Japanese Patent Publication No. 10124/1974 (JP-49-10124B)

What is claimed:

1. A lubricating oil composition comprising a lubricatable-viscous oil and a secondary- or tertiary-phosphate or phosphite of a tricyclic alcohol represented by the following formulae;

Formula (I)

Formula (II)

$$O = P \longrightarrow Z$$
 or

Formula (III)

$$H-P$$
 C
 Z

wherein Z represents a single bond or a double bond.

5 Int · Cl ·

匈日本分類

19日本国特許庁

印特許出願公告

C 10 m 1/46 C 07 f 9/08 C 10 m 3/40

18 E 21 16 D 5 13(9) B 21 54 B 101

12 C 201

特許公報

昭49-10124

❷公告 昭和 49 年(1974) 3月 8日

発明の数 1

(全6頁)

1

図 潤滑油組成物

到特 顯昭45-55713

22出 顧 昭45(1970)6月26日

70発 明 者 和泉嘉一

東京都新宿区下落合2の805

同 佐藤信征

船橋市八木が谷町698の129

切出 顯 人 花王石鹼株式会社

東京都中央区日本橋馬喰町2の1 10 の5

②代 理 人 弁理士 古谷祭

発明の詳細な説明

本発明は新規な特殊有機りん酸または亜りん酸 15 エステルを含有せる潤滑油組成物に関するもので ある。特に本発明は高荷重、高摩擦熱に曝される ギャー油、極圧ターピン油またはトルクコンパー タ油の極圧性を改良した紫加剤組成物に関するも のである。 20

従来この目的に使用される化合物、即ちいわゆる極圧剤としては、塩素系化合物、いおう系化合物またはりん系化合物があるが特にトリクレジルフオスフェート、トリクレジルフオスファイトまたはジアルキルジチオりん酸エステルの金属塩な 25 どのりん系化合物が多く用いられている。しかしながら、これら公知の極圧剤は潤滑の対象となる金属の種類によっては腐食や変色を生じたり、摩擦係数を低下させて摩耗を減らす作用能力を失ったりする。 30

本発明者らは上述の問題を解決すべく鋭意研究 の結果、特殊な環状アルコールのりん酸エステル または亜りん酸エステルが有効な極圧剤であるこ とを見出し本発明を完成するに至つた。

従って本発明の目的は特に極圧剤として有効な 35 新規なりん系化合物を含む潤滑油組成物を提供す ることにある。即ち本発明によれば、潤滑粘度を

有する油と、次の一般式を有する三環性アルコールの第2級あるいは第3級り人酸エステルまたは 亜りん酸エステルとを含む潤滑油組成物を得ることができる。

2

5 — 般式

 $(\mathbf{m}) \quad \mathbf{O} = \mathbf{P} + \mathbf{O}$

または

- 20 (ここでZは単結合または二重結合である。) 上記一般式の化合物について更に詳述すれば、 次の通りである。
- (1) (I)式においてZが単結合の場合 りん酸水素ピス(exoートリメチレンノルポ 25 ニルー(2)exo)
 - (2) (I)式において乙が二重結合の場合 りん酸水素ピス(2・3 - ジヒドロー e x o -ジシクロベンタジエニル -(2) e x o)
- (3) (国式において乙が単結合の場合 30 りん酸トリス (exoートリメチレンノルポニ ルー(2)ー exo)
 - (4) (II)式において2が二重結合の場合 りん酸トリス(2・3ージヒドロー exo ージ シクロベンタジエニルー(2)ー exo)
 - (5) 伽式においてZが単結合の場合 亜りん酸水素ピス(exo-トリメチレンノル

3

ポニルー(2-exo)

(6) 個式において乙が二重結合の場合

亜りん酸水素ピス(2・3ージヒドローexo ージシクロベンタジエニ

 $\nu - (2) - e \times 0$

これらの化合物はいずれも新規な化合物であっ て次のようにして製造される。

(1) りん酸水素ピス(exoートリメチレンノルボ ルニルー(2exo):

2-exoーヒドロキシーexoートリメチレ10 ンノルポルナンをりん酸によって直接に脱水 エステル化することによって得られる。この 際存在するりん酸ないし中間に生成した酸性 りん酸エステル類あるいはまた最終生成物で あるりん酸水素ピス(exoートリメチレン 15 ノルポルニルー(2)-- exo) 自体がプロトンを 供結し自ら触媒として作用するので、硫酸、 スルホン酸または金属などのいわゆるエステ ル化触媒を添加する必要はなく、両者を加熱 '造することができる。両者のモル比に関係な' く100~210℃で反応せしめると目的化 合物のみ得られる。

(2) りん酸水素ピス(2・3ージヒドローexo-

(2) - exo):

end-ジシクロペンタジエン2モルをりん酸 1モルに付加反応(0~150℃)せしめる ことにより製造することができる。

- ニルー(2)ーexo)および
- (4) りん酸トリス(2・3-ジヒドロー exo-ジ 100 シクロペンタジエニルー(2)ー exo):

環の一員として含む異節環式芳香族第三級ア ミンの1種またはそれらの2種以上の混合物 の存在下で2ーexoーヒドロキシーexoー トリメチレンノルポルナンまたは2-exo-ロペンタジエンとオキシハロゲン化りんとを 溶媒の存在または不存在下に反応せしめると とによって製造することができる。

(5) 亜りん酸水素ビス(exo-トリメチレンノル

ポニル -(2)-exo) およ 7×

(6) 亜りん酸水素ピス(2・3ージヒドローexo ージシクロベンタジエニ

 $\nu - (2) - exo$

不活性溶媒中で2ーexoーヒドロキシーexo ートリメチレンノルポルナンまたは2-exo ーヒドロキシー2・3ージヒドローexoー トリメチレンノルポルナンと三ハロゲン化り んとを-5°ないし20℃の範囲の温度で反応 せしめることによつて製造することができる。 これらの化合物の1種または2種以上の混合物 を潤滑粘度を有する油にその0.2 ないし50重

本発明において用いられる潤滑油には石油系炭 化水素、石炭製品から誘導される炭化水素および 合成潤滑油基油が含まれる。

量%含有せしめる。

合成潤滑油にはアジピン酸、アゼライン酸、ス ペリン酸、セパチン酸、マレイン酸、フマール酸 反応せしめるだけで目的化合物を高収率で製 20 またはフタール酸のようなジカルポン酸と 2-エ チルヘキシルアルコールのような側鏡を有する-価アルコールとのエステルまたは上記ジカルポン 酸とエチレングリコールのようなジオールとの低 重合ポリエステルで末端の封鎖されたもの、ドデ ジシクロベンタジエニルー 25 シルベンゼン、テトラデシルベンゼンのようなモ ノアルキルベンゼン、αーノニル・2 –エチルヘ キシルペンゼンのようなジアルキルベンゼン、プ ロピレンやプチレンのようなアルキレンの重合体、 ボリブロピレングリコールのようなポリグリコー (3) りん酸トリス(exo-トリメチレンノルボル 30 ル、ビス(P-フエノキシフエニル)エーテルの ようなポリフエニルエーテル、テトラ2ーエチル ヘキシルシリケートやヘキサ2ーエチルプトキシ ジシロキサンのようなシリケートエステル、ジメ チルシリコーン油やフエニル・メチルシリコン油 ピリジンまたはキノリンのような窒素原子を 35 のようなシリコーン油などが含まれる。これらの 基油は単独でもまた混和性を有する場合は2種以 上の混合物であってもよい。

本発明の組成物はペアリングとして実用的な多 くの種類の金属間の潤滑にも、それを腐食や変色 ヒドロシー2 ・3 ージヒドロー exoージシク 40 せしめることなく、摩擦を低下せしめることがで き、かつ抗酸化性にすぐれている。

次に本発明を実施例をもつて詳述する。

下記の試料を含有する本発明組成物及び他の添

5

加剤を含有する組成物について、摩擦係数、腐食 性および抗酸化性を試験した。

- (1)試料 1 りん酸トリス (exoートリメチレン ノルポルニルー(2)ー e x o) (恒)、 Z - 単結合)
 - 試料 2 りん酸水素ビス(exo-トリメチレ ンノルボルニルー(2)ーexo) ((1)、 Z-単結合)
 - 試料 3 試料1 40重量%+試料2 60 重量%
 - 試料 りん酸トリス(2・3ージヒドロー exo-ジシクロベンタジエニルー(2) - exo) ((重)、2 = 二重結合)
 - 試料 5 りん酸水素ピス(2・3-ジヒドロ (2)-exo)((I)、Z=二重結合)
 - 試料 6 試料4 40重量%+試料5 60 重量%
 - 試料 7 亜りん酸水素ピス(exo-トリメチ Z-単結合)
 - 試料 8 亜りん酸水素(2・3ージヒドロー

e xoーシンクロベンタジエニルー(2) -exo)(四)、Z-二重結合)

(2) 摩擦係数

試料をケロシンに所定機度になるように溶解し 5 た。ただし難溶なものは室温における上澄み液即 ち飽和溶液を用いた。これらの試料油について管 田振子式試験機を用いて摩擦係数を測定した。 詳細な試験方法は東京帝国大学航空研究所報告

第20巻第9冊第276頁(昭和18年12月) 10に書かれているが、原理は、4個のペアリングポ ール(合金鋼、JISB1501)を2個づつ相 接するように水平に固定し、この上に振子の軸と なるビンをわたす。振子の振幅の減衰から摩擦係 数を求める。

ーexoーシンクロベンタジエニルー 15 ピンの材質は通常工具鋼(SK-3、JISG 4 4 0 1)、軸受鋼(SUJ-2、JISG 4805)などであるが、摩擦係数は潤骨剤との 親和性(吸着性)や反応性により変化するので、 黄銅、銀、アルミニウム、銅などの通常ブレーン レンノルポルニルー(2)ー e x o) (個)、20 ペアリングの材料として使用されているものでつ くったピンについても測定した。

試験結果を第1表および第2表に示す。

7

8

第 1 表 摩 係 係 数 (10回測定の平均)

%- tu 21	農度		ピ ン	の材	質	
添加剤	(%)	SUJ-2	黄 銅	銀	アルミニウム	銅
プラツク(ケロシン)	_	0.44	0.55	0-19	0.56	0.20
トリクレンルフオスフエート	0.5	0.50	0.34	0.18	0.48	0.19
(比較例)	1- 0	0.42	0.30	0. 21	0.49	0.19
トリクレジルフオスファイト	0-5	0.53	0. 2 9	0- I 6	0.48	0.21
(比較例)	1.0	0.22	0.21	0-25	0.44	0. 24
試 料 1	0-5	0.24	0.21	0.25	0.38	0.22
(実施例)	1.0	0.22	0. 2 5	0.24	0.36	0.22
試 料 2	0.5	0.22	0.23	0-21	0.38	0.22
(実施例)	1.0	0. 2 1	0.20	0-21	0.38	0.23
	0. 5	0.28	0. g g	0 2 3	0.87	0.21
(実施例)	1. 0	0.23	0:27	0-25	ე. ვ7	0.23
試料4	0.5	0.20	0.34	0 - 2 2	0.35	0 · 1 9
(実施例)	1. 0	0.25	0.30	0.21	0.88	0.27
/武 科 5	0. 5	0.20	0.24	0.24	0.86	0.19
(実施例)	1.0	0.20	0 · 2 4	0.22	0-38	0 2 0
試料 6	0. 5	0.20	0.24	0.25	0.39	0-23
(実施例)	1. 0	0.20	0.28	0.25	0-38	0-21
試料 7	0.5	0.24	0-23	0.22	0.22	0-22
(実施例)	1. 0	0. 22	0 · 2 2	0.21	0.38	0-22
武 料 8	0- 5	0-19	0.22	0 - 2 5	0.39	0 • 2 4
(実施例)	1 - 0	0.18	0 - 2 4	0.23	0.39	0-23

第 2 表 摩擦係数 (10回測定の平均)*

添	加剤	添加率(wt%)	0	0. 5	1.0	5. 0	1 0- 0	15.0
トリク	レンルフオス	フェート(比較例)	0.35	0-34	0.33	0.83	0-33	0.33
トリク	レンルフオス	フアイト(比較例)	"	0.33	0.30	0.26	0.24	0.26
武	料	1(実施例)	11	0.15	0-17	0-18	0-17	0.16
試	料	4(実施例)	11	0-21	0. 1 5	0.13	0-15	0.13
試	料	8(実施例)	"	0-16	0.13	0.10	0.09	0.09

^{*} パラフイン系100ニユーラル油に対し溶解。

上表より明らかなように、試料1ないし8はい ☆ 添加剤を0.5 あるいは1.0 重量%になるよ ずれも特に低濃度において、トリクレジルホスフ エートまたはトリクレジルホスフアイトに対し同 等以上のすぐれた摩擦低下能を有する。

うにケロシンに溶解し、この中に10×30× 0.5mmの金属板を入れ90℃で3hr 保ち、変 色の状態を調べた。

(3) 腐食性

試験結果を第3表に示す。

3 表 変色の状態※

	.70B. 075	T					
添加剤	濃 度	金.		7	材 1	4	
	(%)	アルミニウム	黄銅	銅	鉛	亜鉛	銀
トリクレジルフオスフエート	0. 5	2	2	2	4	2	2
(比較例)	1.0	2	2	2	4	2	2
トリクレンルフオスファイト	0.5	2	3	3	4	2	3
(比較例)	1.0	2	3	3	4	2	3
試 料 1 1	0.5	_ 1	1	1	4	1	1
(実施例)	1.0	1	1	1	4	1	1
武 料 2 1	0-5	1	2	2	4	1	3
(実施例)	1.0		2	2	4	1	4
試 料 3	0 - 5	1	1	1	8	1	1
(実施例)	1. 0	1	1	1	3	1	1
試 料 4	0.5	1	1	8	4	3	3
(実施例)	1. 0	$\overline{1}$	3	3	4	4	4
試 料 5	0.5	1	1	3	3	1	1
(実施例)	1.0	I	- ī	3	3	2	2
試 料 6	0. 5	1	1	3	3	1	1
(実施例)	1.0	1	1	3			1
試 料 7	0.5	1	1	3	3	3	1
(実施例)	1. 0		3	- -	3	3	- -
試 料 8	0. 5	1	8	3	3	1	1
(実施例)	1. 0		3	3	3		 1

※評価法

- 1:研磨した金属面と同じで全く変色なし
- 積1%程度の薄い部分的変色
- 3: 肉眼で明らかに認められる変色あるいは 面積で5%程度の濃い部分変色
- 4:下地の金属面が見えない程の磯い変色が

全面積の20%以上を占める。

第3表のデータより、試料1、3および5ない 2:肉眼でやつと認められた変色あるいは面 40 し8はトリクレジルフオスフェートおよびトリク レジルフオスフアイトよりも金属に対する腐食性

> 試料2 および4 は腐食性の点ではトリクレジル フオスフエートおよびトリクレジルフォスフアイ

トとほぼ同等であるが、摩療係数を併せ考慮する ※ガラスピーカーに入れ、鉄片と銅片(60×10 と、なおすぐれた添加剤である。 ×0.5 mm)各1枚を酸化触媒として加え、

(4) 抗酸化性

添加剤を100ニュートラル油に溶解し、この

100m/を直径約35m、長さ約250mmの※

0.7 1/mm の速さで空気を通じながら、165℃ にねて24時間加熱後の粘度変化を調べた。

その結果は第4表の通りである。

1		4		酸化性	*		
	¥5. ±			農 度	*粘度	cst 37.78°	
	添加	剤		w t%	加熱前	加熱後	増加率 %
L		なし		0	2 2. 2	4 7. 3	1 1 3
b	F 1) 2	クレジルフオスフ	 }	0.5	21.7	3 5. 6	6 4
1	-	(比較例) ————		1.0	21.6	4 0 - 6	8 8
酸	試	料	1	0.2	21.7	3 8. 6	7 7
		(実施例)		0.5	2 1. 7	3 4. 3	58
塩	<u> </u>	-		1. 0	2 2. 3	3 2. 8	4 7
	試	* 3	4	5. 0	2 1. 6	26.5	2 3
		(実施例)		0- 5	2 2. 1	2 5. 4	15
				1. 0	2 2. 2	24.4	1 0
亜	トリク	レジルフオスフブ	11	0-5	21.7	28.8	3 3
1		(比較例)		1.0	21.5	26.6	2 4
2	試	料	7	0.5	2 2. 0	2 5. 2	1 5
ん		(実施例)		1. 0	2 2. 1	24.7	$\frac{1}{2}$
酸	試	料	8	0.5	21.8	2 8. 1	2 9
塩		(実施例)		1. 0	21.9	2 8. 1	5

* JIS K2283による。

第4表のデータは、本発明の各試料のすぐれた 抗酸化性を示している。

砂特許請求の範囲

Ⅰ 潤滑粘度の油と、次の一般式で表わされる三 瓔性アルコールの第2級あるいは第3級りん酸エ *35* ステルまたは亜りん酸エステルとを含む潤滑油組 成物。

一般式 **(I)**

または

(ID)

または

(ここで2は単結合または二重結合を表わす)